

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

Art Unit

: 1643

Customer No.: 035811

Docket: 1201-CIP3-00

Confirmation No.: 6089

Examiner

: Karen A. Canella

Serial No. Filed

: 09/503,089 : February 11, 2000

: Amanda J. Patel

Inventors

: Eric Honore

: Florian LeSage : Georges Romey

: Michel Lazduski

: Michel Fink

: Fabrice Duprat : François Maingret

Title

: METHOD FOR THE

: IDENTIFICATION OF

: ANESTHETICS

Not. Of Allow.: 05/11/06

Date: August 7, 2006

CLAIM FOR PRIORITY UNDER 35 U.S.C. §119

Mail Stop Issue Fee Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

Sir:

We submit herewith the certified copy of French Patent Application No. 96/01565, filed February 8, 1996, the priority of which is hereby claimed.

Respectfully submitted,

T. Daniel Christenbury

Reg. No. 31,750

Attorney for Applicants

TDC/cc (215) 656-3381 THIS PAGE BLANK (USPTO)

REPUBLIQUE FRANÇAISE



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE CERTIFIÉE CONFORME

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le titre de propriété industrielle, correspondant à la demande ci-annexée, a été délivré le 17 avril 1998

Fait à Paris le 13 JUIL, 2006

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE
INDUSTRIELLE

SIEGE 26 bis, rue de Saint-Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie : 33 (0)1 53 04 45 23 www.inpi.fr

THIS PAGE BLANK (USPTO)

MAPI INSTITUTION OF THE PRODUCTION OF THE PRODUC	SIIIUI NAIIUNAL DE	LA PROPRIETE INDU	JSTHIELLE cerja N° 55 - 122
REQUETE EN DÉLIVRANCE D'UN TITRE DE PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE *	a X BREVET D'INVENTION b CERTIFICAT D'UTILITE c DEMANDE DIVISIONNAIRE d TRANSFORMATION D'UNE	2 OPTIONS OBLIGATOIRES au mome LE DEMANDEUR REQUIERT OUI L'ÉTABLISSEMENT DIFFÉRE DU RAPPORT DE RECHERCHE X NON NATURE NUMÉRO	SIL COPTION CHOISIE EST NON ET SIL COPTION CHOISIE EST NON ET SILE DEMANDEUR EST UNE PERSONNE PHYSIQUE IL REQUIERT LE PAIEMENT ÉCHELONNÉ DE LA REDEVANCE DE RAPPORT DE RECHERCHE NON DATE DE LA DEMANDE INITIALE
DATE DE REMISE DES PIÈCES OS - O2 - 96 N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL	DEMANDE DE BREVET EUROPÉEN Pour c et d. précisez : Nature, N° et date de la demande initiale DATE DE DÉPOT	3 NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIR BREESE-MAJEROWICZ 3, avenue de l'Opé 75001 PARIS	E A OUI TOUTE LA CORRESPONDANCE DOIT ETRE ADRESSÉE
7 TITRE DE L'INVENTION NOUVELLE FAMILLE UTILISATION NOTAM	4 NUMÉRO DU POUVOIR PERMANENT DE CANAUX POTASSIUM IMENT POUR LE CRIBLAG	5 RÉFÉRENCE DU CORRESPONDANT F17B12FR DE MAMMIFERE, LEUR GE DE DROGUES.	6 TÉLÉPHONE DU CORRESPONDANT 47 03 67 77 CLONAGE ET LEUR
	(souligner le nom patronymique) ou dénominati e la Recherche Scien	Ĺ	N° SIREN.
9 ADRESSE(S) COMPLÈTE(S) 3, rue Michel Ang 75015 PARIS	e		PAYS FRANCE
Si la réponse est non voir notice explicative XX No		SONNE E. IL OUI INON NON DE REVENDICA X DE REVENDICA	REDEVANCES VERSÉES DE RECHERCHE ATION DE PRIORITÉ ATION (à partir de la 11è)
13 DÉCLARATION DE PRIORITÉ OU REQUÉTE DU BÉNÉFICE DE LA DATE DE DÉPÔT DUNE DEMANDE ANTÉRIEURE .	PAYS D'ORIGINE DATE DE D	ÉPÓT NUMÉRO	

Pierre BREESE 921038

SIGNATURE APRES EMREGISTRAMENT DE LA DEMANDE L'INPI



BREVET D'INVENTION, CERTIFICAT D'UTILITE

DESIGNATION DE L'INVENTEUR

(si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

DIVISION ADMINISTRATIVE DES BREVETS

26bis, rue de Saint-Pétersbourg 75800 Paris Cédex 08

Tél. : (1) 42 94 52 52 - Télécopie : (1) 42 93 59 30 F 1 7 B 1 2 F R

N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL

96/01565

TITRE DE L'INVENTION:

NOUVELLE FAMILLE DE CANAUX POTASSIUM DE MAMIFERE, LEUR CLONAGE ET LEUR UTILISATION NOTAMMENT POUR LE CRIBLAGE DE DROGUES.

LE (S) SOUSSIGNÉ (S)

BREESE-MAJEROWICZ 3, avenue de l'Opéra 75001 PARIS

DÉSIGNE (NT) EN TANT QU'INVENTEUR (S) (indiquer nom, prénoms, adresse et souligner le nom patronymique) :

LESAGE Florian

12, avenue Auber

06100 NICE

GUILLEMARE Eric

1, avenue Aristide Briand

06100 NICE

<u>F</u>INK Michel

Les Amaryllis B2

5, chemin des Gourguettes 06150 CANNES LA BOCCA

DUPRAT Fabrice

n°1 les Tamaris

Avenue Henri Barbusse

06220 VALLAURIS

LAZDUNSK Michel

21, avenue Colombo

06100 NICE

ROMEY Georges

61 bis, Corniche Fleurie Géraniums

06200 NICE

BARHANIN Jacques

L'Astrid

Avenue du Roi Albert 1er

06100 NICE

NOTA : A titre exceptionnel, le nom de l'inventeur peut être suivi de celui de la société à laquelle il appartient (société d'appartenance) lorsque celle-ci est différente de la société déposante ou titulaire.

Date et signature (s) du (des) demandeur (s) ou du mandataire

Le 06 Novembre 1996

Palerre BREESE

21038

NOUVELLE FAMILLE DE CANAUX POTASSIUM DE MAMMIFÈRE, LEUR CLONAGE ET LEUR UTILISATION NOTAMMENT POUR LE CRIBLAGE DE DROGUES.

La présente invention concerne une nouvelle famille de canaux potassium. Elle concerne plus particulièrement le clonage d'un canal potassium humain qui constitue le premier membre d'une nouveau groupe fonctionnel et structurel de canaux potassium. L'abondance de ce canal et sa présence dans un grand nombre de tissus sont de nature à lui conférer un rôle primordial dans le transport du potassium chez un grand nombre de types cellulaires.

Les canaux potassium sont ubiquitaires chez les cellules eucaryotes еt procaryotes. exceptionnelle diversité fonctionnelle en font des candidats idéals pour un grand nombre de processus biologiques dans les cellules vivantes (Rudy, B., 1988, Neurosciences, 25, 729-749; Hille, B., 1992, "Ionic Channels of Excitable Membrane", 2nd edn, Sinauer, Sunderland, Massachussetts). Chez les cellules excitables, les canaux K+ définissent la forme des potentiels d'action et la fréquence de l'activité électrique, et joue un role majeur dans l'intégration neuronale, la contraction musculaire ou la sécrétion hormonale. Chez les cellules non-excitables, leur expression semble être corrélée à des stades spécifiques du développement de la cellule (Barres, B. A. et al., 1990, Annu. Rev. Neurosci., 13, 441-474). Chez la plupart des cellules, des types particuliers de canaux K⁺ jouent un rôle vital pour déterminer potentiel électrique de la membrane au repos en réglant la perméabilité membranaire aux ions K+. Ces canaux

présentent la particularité d'être instantanés et ouverts dans un large gamme de potentiels membranaires.

Des travaux de clonage récents ont permis d'identifier un grand nombre de sous-unités capables de former de canaux potassium (Betz, H., 1990, Biochemistry, 29, 3591-3599; Pngs, O., 1992, Physiol. Rev., 72, S69-88; Salkoff, L. et al., 1992, Trends Neurosci., 15, 161-166; Jan, L. Y. and Y. N. Jan, 1994, Nature, 371, 119-122; Doupnik, C. A. et al., 1995, Curr. Opin. Neurobiol., 5, 268-277) qui pourraient être régulés par d'autres types de sous-unités (Aldrich, R. W., 1994, Curr. Biol., 4, 839-840; Isom, L. L. et al., 1994, Neuron, 12, 1183-1194; Rettig, J. et al., 1994, Nature, 369, 289-294; Attali, B. et al., 1995, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 92, 6092-6096).

Les sous-unités des canaux K⁺ voltage-dépendants activés par dépolarisation (familles Kv) et des canaux K⁺ calcium-dépendant présentent six domaines transmembranaires hydrophobes, dont l'un (S4) contient des charges positives répétées qui confèrent à ces canaux leur sensibilité au voltage et en conséquence dans leur rectification sortante fonctionnelle (Logothetis, D. E. et al., 1992, Neuron, 8, 531-540; Bezanilla, F. et Stefani, E., 1994, Annu. Rev. Biophys. Biomol. Struct., 23, 819-846).

Les canaux K⁺ avec une rectification entrante (Familles Kir) ont seulement deux domaines transmembranaires. Ils ne possèdent pas le segment S4 et la rectification entrante résulte d'un blocage voltage-dépendant par le magnésium cytoplasmique (Matsuda, H, 1991, Annu. Rev. Physiol., 53, 289-298; Lu, Z. et Mackinnon, R., 1994, Nature, 371, 243-246; Nichols, C. G. eta;., 1994, J. Physiol. London, 476, 399-409).

Un motif structural commun, dénommé domaine P, est rencontré dans les deux groupes, et constitue un élement essentiel de la structure du pore perméable au K⁺.

La présence de ce motif dans une protéine membranaire est considéré comme la signature de la structure d'un canal K⁺ (Pongs, O., 1993, J. Membrane Biol., 136, 1-8; Heginbotham, L. et al., 1994, Biophys. J., 66, 1061-1067; Mackinnon, R. 1995, Neuron, 14, 889-892; Pascual, J. M. et al., 1995, Neuron, 14, 1055-1063).

La présente invention est fondé sur le clonage d'un canal K⁺ qui est le premier membre d'une nouveau groupe structurel et fonctionnel de canaux potassium. Ce nouveau canal K⁺ a une nouvelle architecture moléculaire avec quatre segments trans-membranaire et deux domaine P. D'un point de vue fonctionnel, ce canal est remarquable en ce qu'il présente des propriétés de rectification entrante peu marquées. Ce nouveau canal est dénommé, dans ce qui suit, TWIK-1, pour désigner la terminologie anglaise "Tandem of P domains in a Weak Inward rectifying K⁺ channel". Son abondance et sa présence dans un grand nombre de tissus sont de nature à lui confèrer un rôle primordial dans le transport du potassium chez un grand nombre de types cellulaires.

La mise en évidence de cette nouvelle famille de canaux potassium et le clonage d'un membre de cette famille permet notamment de disposer de nouveaux moyens de criblages de drogues capables de moduler l'activité de ces nouveaux canaux potassium et donc de prévenir ou traiter des maladies impliquant ces canaux.

Le travail de recherche ayant mené au clonage du canal TWIK-1 a été conduit de la manière décrite ci-après, où il sera fait référence aux séquences et dessins en annexe dans lesquels :

- SEQ ID NO : 1 représente la séquence la séquence nucléotidique de l'ADNc de TWIK-1 et la séquence en acides aminés de la séquence codante.

- SEQ ID NO : 2 représente la séquence en acides aminés de la protéine TWIK-1.

- La figure 1 représente l'analyse en Northern blot, les séquences en nucléotides et la séquence ainsi que le profile en acides aminés, déduite d'hydrophobicité de TWIK-1. (a) : expression de l'ARNm de TWIK-1 dans des tissus humains; chaque voie contient 5 μ g de poly(A)+; l'autoradiogramme a été exposé 24 heures. (b) : séquence de l'ADNc de TWIK-1 et la séquences en acides aminés de la séquence codante. Les segments supposés trans-membranaires sont encadrés et les domaines P sont soulignés; o, représente un site potentiel de glycosilation, et I représente le résidu thréonine dans lesite consensus de reconnaissance de la protéine kinase C. (c) : l'analyse d'hydrophobicité et la topologie de TWIK-1 qui en est déduite; les valeurs d'hydrophobicité ont été calculées conformément à la méthode de Kyte et Doolittle (taille de la fenêtre de 11 acides aminés) et sont rapportées vis-à-vis de la position de l'acide aminé; les pics hydrophobes ombrés correspondent aux segments trans-membranaires.

- La figure 2 représente les alignements de séquences. (a) : alignement des domaines P de TWIK-1, d'autres familles de canaux TOC/YORK, et représentatives; les résidus identiques et conservés sont encadrés respectivementen noir et en gris. alignement de TWIK-1 avec des homologues potentiels de C. elegans; les séquences M110.2 et F17C8.5 ont été déduites des séquences des gènes (numéros d'accès respectifs Z49968 et Z35719); l'épissage informatisé des autres séquences génomique de C. elegans (numéros d'accès Z49889, P34411 et Z22180) n'est pas suffisament précis pour permettre leur alignement parfait et n'est donc pas représenté.

- La figure 3 montre les propriétés biophysiques et pharmacologiques de courants K^+

enregistrés par la technique de voltage-imposé sur des oocytes de Xenope ayant reçus une injection d'ARNc de TWIK-1; (a) : l'oocyte a été maintenu à un potentiel de maintien (HP) de -80 mV et les courants ont été enregistrés à la suite de sauts de voltage de 1-s de -120 60 mV par incrément de 20 mV. (b) : relation régulière courant-voltage, selon la même expérience qu'en (a). (c): renversement de potentiel des courants de TWIK-1 (Erev) en fonction de la concentration externe en K+. (d) : traces de courants liées à des dépolarisations de +30 mV à partir d'un potentiel maintenu (HP) de -80 mV en l'absence (trace supérieur) et en présence inférieur) de 1 mM de Ba²⁺. (e) : effet bloquant μM de quinine, même protocole qu'en (d). (f) : relation dose-réponse du blocage des courants de TWIK-1 par la quinine.

- 4 montre La figure l'influence l'expression de TWIK-1 sur le potentiel membranaire. (a) : relations dose-réponse de l'ARNc; rangé du haut = état d'équilibre des courants sortants mesurés à +30 mV; rangée du bas = potentiels membranaires associés au repos. (b) : effet de 100 µM de quinine sur le potentiel membranaire d'un oocyte n'ayant pas reçu d'injection (trace de gauche) et d'un oocyte ayant reçu 20 ng d'ARNc de TWIK-1. (c) : traitement statistique des effets dépolarisants de 100 µM de quinine sur des oocytes n'ayant pas reçus d'injection (barres de gauche) et sur des oocytes ayant reçus une injection de 20 ng d'ARNc de TWIK-1 (barres de droite); contrôle (barre ouverte), + quinine (barres solides); chaque barre représente la moyenne ± SD de 5 oocytes.
- La figure 5 montre les propriétés de de canal unique de TWIK-1. (a) : traces de courants enregistrées dans la configuration entrée-sortie aux potentiels de membrane indiqués en l'absence (m) ou en présence (•) de Mg²⁺ interne (3 mM) et en symétrique de

140 mM de K⁺. (b) : moyenne des courbes I-V (n = 10). (c et d) : temps ouvert de distribution obtenues à + 80 mV (histogrammes du haut) et à -80mV (histogrammes du bas) en présence of 3 mM Mg²⁺ (c) ou en l'absence de Mg²⁺ (d).

- La figure 6 montre le blocage des canaux TWIK-1 par le pH interne. (a et b) : effet bloquant de l'acidification interne sur les courants TWIK-1, induite perfusion de CO2; (a) : traces de courants superimposés provoqués par une phase de dépolarization à -30 mV à partir de HP = -80 mV, contrôle supérieure), effet quand l'éliquilibre est atteint en présence de CO2 (trace inférieure); (b) : graphe (n = 5) montrant le bloquage presque complet des courants de TWIK-1 induit par du CO2; (c et d) : acidification interne induite par l'application de DNP (1 mM). (c) : même protocole qu'en (a), contrôle (trace supérieure) et après 5 minutes d'application du DNP (trace inférieure); (d) : graphe (n = 4) indiquant le pourcentage de courant TWIK-1 restant après traitement par le DNP. (e et f) : voltage imposé (mode : patch attaché) dans des conditions symétriques de concentration en K+ (140 mM) maintenu à +80 mV. (e) déroulement dans le temps de l'effet de 1 mM de DNP (fléché) sur les activités de canal unique de TWIK-1. (f) : graphe (n = 4) montrant l'effet du DNP sur la probabilité moyenne d'ouverture NPo calculé pendant 1 minute d'enregistrement à partir de l'état d'équilibre. (g) : activités mesurées dans la configuration "patchinside-out" à + 80 mV à différent pH interne. Graphe de barres (n = 10) de NPo en fonction du pH interne.

- La figure 7 montre l'activation des canaux TWIK-1 par le PMA, activateur de la protéine kinase C. (a) : perfusion pendant 10 minutes de PMA (30 nM) augmente le courant TWIK-1 (trace supérieure) provoqué par une phase de dépolarisation à +30 mV à partir de HP = -80 mV, courant de contrôle (trace inférieure). (b) graphe (n = 5)

montrant l'effet d'activation du PMA sur les courants TWIK-1. (c et d) : configuration "patch" attaché en conditions de concentrations en K $^+$ symétriques maintenu à $^+60$ mV; (c) : déroulement dans le temps de l'effet de 30 nM de PMA sur les activités de canal unique; les enregistrements de l'activité du canal sont effectués avec un balayage rapide avant et après l'application du PMA; (d) : graphe de barres (n = 5) montrant l'effet d'activation du PMA sur NP $_0$.

Les domaines P de canaux K+ ont été utilisés pour rechercher de séquences correspondantes dans banque de données GenBank en mettant en oeuvre programme d'alignement de séquence BLAST (Altschul, S. F., et al., 1990, J. Mol. Biol., 215, 403-410). Il a été ainsi identifié une séquence exprimée Tag humaine HSC3AH031) de 298 pb dont la séquence déduite en acides aminés comprend une séquence de domaine "P-like" non conventionnelle : GLG au lieu de GYG comme montré à la figure 2a. Il a été envisagé alors que cette séquence EST était une une copie partielle d'un ARNm codant un nouveau type de sous-unité de canal K+. Une sonde d'ADN a été préparée à partir de cette séquence afin de réaliser une bybridation avec un Northern blot (Clontech) de tissus multiples humains. Un transcrit de 1,9 kb a ainsi été abondamment trouvé, comme montre à la figure 1a, dans le coeur et le cerveau et, à un niveau moindre, dans le placenta, le poumon, le foi et le rein. La sonde d'ADN a été utilisée pour cribler une banque d'ADNc de rein et quatre clones independants ont été obtenus. les inserts d'ADNc de 1,8 à 1,9 kb de ces clones comportent tous le mêm cadre de lecture ouvert (ORF) contenant une régio identique à la séquence de 298 pb de HSC3AH031 et diffèrent seulement par la longueur de leurs séquences 5' non codantes.

Structure primaire de TWIK-1.

Les caractéristiques suivantes ont été mise en évidence :

- Les séquences des clones d'ADNc contiennent un ORF de 1011 nucléotides codant pour un polypeptide de 336 acides aminés représenté à la figure 1b.
 - Cette protéine comporte deux domaines P.
- En dehors des domaines P, aucun alignement significatif n'a été observé entre TWIK-1 et un canal K+ récemment cloné chez la levure et qui comporte également deux domaines P (Ketchum, K. A. et al, 1995, *Nature*, 376, 690-695).
- L'analyse d'hydrophobicité de TWIK-1, représenté à la figure 1c, révèle la présence de quatre domaines trans-membranaires, désignés T1 à T4.
- En plaçant l'extrémité NH2 sur la face cytoplasmique, conformément à l'abscence de peptide signal, on obtient le modèle de topologie représenté à la figure 1c.
- Dans ce modèle, les deux domaines P sont insérés dans la membrane depuis l'extérieur conformément à l'orientation connue de ces boucles dans les canaux K⁺.
- En outre, le motif structurel général de TWIK-1 est similaire au motif que l'on obtiendrait en faisant un tandem de deux sous-unités classiques rectifiant l'entrée d'un canal potassium. Comme un rectificateur entrant classique, TWIK-1 ne présente pas le segment hautement conservé S4 qui est responsable de la sensibilité au potentiel de membrane de la rectification entrante des canaux K+ de la famille Kv.
- Une large boucle non habituelle de 59 acides aminés est présente entre M1 et P1, de manière à étendre la longueur du linker M1-P1 du coté extracellulaire de la membrane.

- Un site de N-glycosilation potentiel est présent dans cette boucle.
- Trois sites consensus de phosphorylation sont présents aux extrémités N-terminale (Ser 19 pour la calcium calmodulin kinase II) et C-terminale (Ser 303 pour la caséine kinase II) des domaines cytoplasmiques, et dans le linker M2-M3 (Thr161 pour la protéine kinase II).
- L'alignement des domaines P d'un groupe important de canaux K⁺ est donné à la figure 2a. Il montre que les régions constituant le pore sélectif au K⁺ sont bien conservées incluant le résidus G en position 16 et 18 et trois autres résidus indiquant des changements pratiquement exclusivement conservatifs aux positions 7, 14 et 17. De façon interessante, un résidu leucine est présent à la place d'une tyrosine conservée en position 17 dans le domaine P2 de TWIK-1, ou d'un phénylalanine en position 17 dans le domaine P du canal K⁺ de type eag.

Les homologues de TWIK-1.

La comparaison de la séquence complète de TWIK-1 avec des séquences de la base de données Genbank a permis d'identifier au moins cing gènes de Caenorhabditis elegans qui ont été caractérisé dans le cadre du projet de Séquençage Nematode, et qui potentiellement code pour des homologues structuraux de TWIK-1. L'alignement de deux d'entre-eux avec TWIK-1 est représenté à la figure 2b. Les homologies de séquences totales entre les protéines déduites de C. elegans et TWIK-1 sont d'environ 55 à 60 % et environ 25 à 28 % d'identité. Les homologies entre séquences de C. elegans ne sont pas supérieures.

Expression fonctionnelle de TWIK-1.

Pour l'étude fonctionnelle, la séquence codante de TWIK-1 a été inséré entre les séquences non-codantes 5' et 3' de *Xenopus* globin dans le vecteur pEXO

(Lingueglia, E. et al., 1993, J. Biol. Chem., 269, 13736-13739). Un ARN complémentaire (ARNc) a été transcrit de cette construction et injecté dans des oocytes X. laevis. Un courant non-inactivant, absent des cellules non-injectées, a été mesuré par la technique de voltage imposé, comme représenté à la figure 3a. L'activation cinétique du courant est le plus souvent instantanée et ne peut pas être résolue car elle est masquée par la décharge capacitive du courant enregistré au début de l'impulsion. La relation courant-voltage est linéaire au-dessus de 0mV puis sature pour une dépolarisation plus forte de la membrane, comme montré à la figure 3b. TWIK-1 est donc K+ sélectif. Dans le cas d'une substitition du K+ externe par du Na⁺ ou par du N-méthyle D-gluconate, le renversement du potentiel des courants suit le potentiel d'équilibre K+ (E_K) , comme représenté à la figure 3c. En outre, un changement par 10 de la concentration [(K)]o conduit à un changement de 56 ± 2 mV de la valeur d'inversion du potentiel, conformément à l'équation de Nernst.

Comme montré à la figure 3, les courants K+ de TWIK-1 sont inhibés par Ba²⁺ (figure 3d) avec une valeur IC_{50} de 100 μM , par la quinine (figure 3e et 3f) et par la quinidine (non représenté) avec des valeurs IC50 respectivement de 50 et 95 μM. Les courants TWIK-1 sont légèrement sensible au TEA et au tedisamil anti-arythmique III (30 % d'inhibition classe pour chacun, respectivement à 10 mM et 100 μ M). Moins de 10 % d'inhibition ont été observés après application de 4-aminopyridine (1 mM), d'apamine (0,3 μM), đe charybdotoxine (3 nM), de dedrotoxine (0, 1 μ M), clofilium (30 μ M), d'amiodarone (100 μ M) glibenclamide (30 μ M). Le canal TWIK-1 n'est pas sensible aux ouvreurs de canal K+ que sont la cromakaline (100 μΜ) et le pinacidil (100 μ M).

La figure 4 montre l'effet de l'augmentation des doses injectées d'ARNc de TWIK-1 sur l'expression indépendante du temps des courants K⁺ et sur le repos du potentiel membranaire (E_m) . Dès que le courant apparaît, les oocytes deviennent davantage polarisés, pour atteindre une valeur de E_m proche de E_K . L'amplitude du courant de TWIK-1 atteint des valeurs de 0,6 à 0,8 μ A pour l'injection de 20 ng par oocyte. Des doses supérieures d'ARNc de TWIK-1 sont toxiques consuisant à une baisse de l'expression. Dans les oocytes ayant reçus 20 ng d'ARNc, la quinine qui est le meilleur bloquant de TWIK-1, induit une importante dépolarisation réversible (73 \pm 6 mV, n = 5) comme montré aux figures 4 b et 4c.

Les propriétés unitaires du canal TWIK-1.

Les enregistrements de canal simple de représentés à la courants, figure 5, dans configuration de patch de type "inside-out" ou dans une configuration de cellule entière montre que les canaux TWIK-1 assurent le passage de courants sortant ou entrant en fonction, respectivement, d'une dépolarisation ou d'une hyperpolarisation (figure 5a). La relation courant-voltage du canal unique, représentée à la figure 5b, montre une rectification entrante peu accentuée en présence de 3 mM (figure 5) et 10 mM (non représenté) de Mg²⁺ du coté cytoplasmique. Comme montré à la figure 5b, cette rectification disparaît en l'absence de Mg²⁺ interne. Dans 3 mM de Mg²⁺ interne, la durée moyenne d'ouverture à +80 mV est de 1,9 ms et la conductance unitaire de 19 \pm 1 pS (figure 5c). A -80 mV, les canaux sont vacillants avec une durée moyenne d'ouverture de 0,3 ms, et une valeur de conductance en augmentation à 34 ± 4 pS. Le retrait des ions Mg^{2+} internes n'influence pas les paramètres cinétiques à la fois dans les conditions polarisées et dépolarisées, mais la conductance unitaire mesurée à -80 mV atteint 35 ± 4 pS. Cette augmentation apparente de la conductance dans le canal unique suggère que c'est la vacillance extrêmement rapide induite par Mg²⁺ qui conduit à une sous-estimation de la valeur réelle de la conductance. Les mêmes propriétés ont été observées dans la configuration de cellule fixée montrant que le comportement du canal n'est pas modifié par une excision du patch. Les canaux TWIK-1 dans des patch excisés ne se décharge pas et semble pas nécessité de constituants intra-cellulaires. Contrairement à de nombreux canaux qui nécessitent la présence d'ATP, pour leur activité dans la configuration de patch excisé, l'ATP n'est pas nécessaire à l'expression de TWIK-1. En outre, la perfusion du patch avec une solution contenant 10 mM d'ATP n'induit aucun effet sur l'activité du canal TWIK-1.

Les propriétés de régulation de l'activité du canal TWIK-1.

Le pH intracellulaire (Ph_i) est impliqué dans le contrôle de nombreux processus cellulaires, et dans des cellules commes les cellules hépatiques, les changement de Ph_i régule le potentiel membranaire (Bear, C. E. et al., 1988, Biochim. Biophys. Acta, 944, 113-120).

L'acidification intracellulaire des oocytes a été obtenue selon deux méthodes :

- superfusion avec une solution enrichies en CO₂ qui produit une acidification par un mécanisme impliquant le système de transport de bicarbonate (Guillemare, E. et al., 1995, Mol. Pharmacol., 47, 588-594);
- traitement avec le dinitrophénol (DNP), qui est un inhibiteur métabolique découplant le gradient de H⁺ dans les mitochondries et qui induit une acidité interne (Pedersen, P. L. et Carafoli, E., 1987, *Trends Biol. Sci.*, 12, 146-189).

Ces deux expérimentations ont conduit à une réduction significative des courants de TWIK-1, supérieur à 95 % dans le cas de CO2 et 80 % dans le cas du DNP, des valeurs de contrôle de l'amplitude, comme montré aux figures 6a à 6d. L'inhibition induite par le DNP sur l'activité du canal unique K+ a encore été observée dans des conditions de patch attaché, comme montré aux figures 6e à 6f. Toutefois, après excision du patch, l'activité du canal devient insensible à l'acidification de la solution interne obtenue, soit en modifiant le rapport de tampon Na2HPO4/NaH2PO4 (figures 6g et 6h), soit bouillonnement de CO2 (non représenté). EN conséquence, l'effet du pH sur l'activité du canal TWIK-1 est probablement indirect.

La phosphorylation ou la déphosphorylation de résidus d'acide aminés spécifiques est un important mécanisme de régulation des canaux ioniques (Levitan, I. B., 1994, Annu. Rev. Physiol., 56, 193-212). Comme montré à la figure 7, l'activation de la protéine kinase C par le phorbol-12 myristate acétate (PMA, 30 nM) augmente les courants de TWIK-1. Le phorbol ester 4α -phorbol-12, didécanoate inactif (PDA, 1 µM) n'a acun effet. Dans un patch attaché qui initialement exprimait uniquement un canal, l'application du PMA la présence d'au moins cinq canaux (figures 7c et 7d). Cette expérience montre que au moins quatre canaux sont présents mais silencieux dans ce patch avant l'application de PMA. Du fait que la séquence de TWIK-1 contient un site de phosphorylation consensus pour la protéine kinase C (PKC), localisé au niveau de la thréonine en position 161 (figure 1b), l'effet du PMA laisse supposer une régulation sous le contrôle de PKC. Toutefois, la mutation de la thréonine 161 en alanine conduit à un cnal muté qui demeure fonctionnel et conserve la capacité d'être activé par le PMA.

L'activation de la protéine kinase A par application de 8-Cl-AMPc (300 μ M) ou de forskolin (10 μ M) n'affecte pas l'activité de TWIK-1. L'élévation de la concentration en Ca²⁺ cytoplasmique par application de A23187 (1 μ M), qui pourrait avoir activé la Ca²⁺-calmoduline kinase II et/ou révélé la présence d'un canal activé par le Ca²⁺, est aussi sans effet sur les propriétés du canal TWIK-1.

La présente invention a donc pour objet une molécule d'acide nucléique isolée et purifiée codant pour une protéine constituant un canal potassium TWIK-1 ou présentant des propriétés et une structure du type de celles du canal TWIK-1 décrite ci-dessus.

Plus particulièrement, ladite molécule d'acide nucléique code pour la protéine TWIK-1 dont la séquence en acides aminés est représentée dans la liste de séquence en annexe sous le numéro SEQ ID NO:2, ou un dérivé fonctionnellement équivalent de cette séquence. De tels dérivés peuvent être obtenus en modifiant et/ou en supprimant un ou plusieurs résidus d'acides aminés de cette séquence, dès lors que cette modification et/ou supression ne modifie pas les propriétés fonctionnelles de canal potassium TWIK-1 de la protéine en résultant.

La séquence d'une molécule d'ADN codant pour cette protéine est plus particulièrement celle codant pour TWIK-1 représentée dans la liste de séquence en annexe sous le numéro SEQ ID NO:1.

L'invention concerne également un vecteur comprenant une molécule d'acide nucléique précédente, ainsi qu'un procédé de production ou d'expression dans un hôte cellulaire d'une protéine constituant un canal potassium TWIK-1 ou un canal de la même famille que TWIK-1.

Un procédé de production d'une protéine constituant un canal potassium TWIK-1 ou présentant des propriétés et une structure du type de celles du canal TWIK-1 consiste :

- à transférer une molécule d'acide nucléique de l'invention ou un vecteur contenant ladite molécule dans un hôte cellulaire,
- à cultiver l'hôte cellulaire obtenu à l'étape précédente dans des conditions permettant la production de canaux potassium présentant les propriétés de TWIK-1,
- à isoler, par tous moyens appropriés les protéines constituant des canaux potassium de la famille de TWIK-1.

Un procédé d'expression d'un canal potassium TWIK-1 ou de la même famille que TWIK-1 consiste :

- à transférer une molécule d'acide nucléique de l'invention ou un vecteur contenant ladite molécule dans un hôte cellulaire,
- à cultiver l'hôte cellulaire obtenu à l'étape précédente dans des conditions permettant l'expression de canaux potassium de la famille de TWIK-1.

L'hôte cellulaire mis en oeuvre dans les procédés précédents peut être choisi parmi les procaryotes ou les eucaryotes et notamment parmi les bactéries, les levures, les cellules de mammifères, de plantes ou d'insectes.

Le vecteur utilisé est choisi en fonction de l'hôte dans lequel il sera transféré, il peut s'agir de tout vecteur comme un plasmide.

L'invention concerne donc aussi les cellules transformées exprimant des canaux potassium présentant des propriétés et une structure du type de celles du canal TWIK-1 obtenues conformément aux procédés précédents.

Les cellules exprimant des canaux potassium TWIK-1 ou des canaux présentant des propriétés et une structure du type de celles du canal TWIK-1 obtenues conformément aux procédés précédents, sont utiles pour le criblage de substances capables de moduler l'activité des canaux potassium TWIK-1. Ce criblage est effectué en mettant en contact des quantités variables d'une substance à tester avec des cellules exprimant le canal TWIK-1 ou des canaux potassium présentant des propriétés et une structure du type de celles du canal TWIK-1, puis en mesurant, par tous moyens appropriés, les effets éventuels de ladite substance sur les courants des canaux potassium de ces canaux.

Ce procédé de criblage permet d'identifier des drogues utiles dans le traitement des maladies du coeur ou du système nerveux. Des pathologies impliquant les canaux potassium et donc susceptible de concerner les canaux de la famille de TWIK-1 sont par exemple, l'épilepsie, les pathologies cardiaques (arythmies) et vasculaires, les neurodégénérescences particulièrement celles qui sont associées aux ischémies ou anoxies, les pathologies endocriniennes associées à des anomalies de sécrétion d'hormones, les pathologies musculaires.

Une molécule d'acide nucléique isolée et purifiée codant pour une protéine constituant un canal potassium TWIK-1 ou un vecteur comprenant cette molécule d'acide nucléique ou encore une cellule exprimant des canaux potassium TWIK-1, sont aussi utiles pour la préparation d'animaux transgéniques. Il peut s'agir d'animaux sur-exprimant lesdits canaux, mais surtout d'animaux dit "knock out", c'est à dire présentant une déficience en ces canaux; ces animaux transgéniques sont préparés par des méthodes connus de l'homme du métier, et permettent de disposer de modèles vivants pour l'étude de pathologies animales associées aux canaux TWIK-1.

Les molécules d'acide nucléique de l'invention ou les cellules transformées par ladite molécule sont en outre susceptibles d'être utilisées dans des stratégies de thérapie génique afin de compenser une déficience des canaux potassium au niveau de un ou plusieurs tissus d'un patient. L'invention concerne donc aussi un médicament comprenant des molécules d'acide nucléique de l'invention ou de cellules transformées par ladite molécule pour le traitement de pathologie impliquant les canaux potassium.

En outre, le gène du canal TWIK-1 a été situé sur le chromosome 1 en position q42-q43. La localisation chromosomique de ce gène constitue un résultat déterminant pour l'identification de maladies génétiques associées à cette nouvelle famille de canaux potassium; ainsi, la connaissance de la structure des canaux de la famille de TWIK-1 est de nature à permettre la réalisation d'un diagnostic ante-natal de telles maladies.

La présente invention a encore pour objet une nouvelle famille de canaux K+, à laquelle appartient TWIK-1, présents dans la plupart des tissus humains et plus particulièrement abondant dans le cerveau et le coeur, et présentant des propriétés et une structure du type de celles du canal TWIK-1 décrites ci-dessus. Elle concerne donc une protéine isolée et purifiée dont la séquence en acides aminés est représentée dans la liste de séquence en annexe sous le numéro SEQ ID NO:2, ou un dérivé fonctionnellement équivalent de cette séquence.

De tels dérivés peuvent être obtenus en modifiant et/ou en supprimant un ou plusieurs résidus d'acides aminés de cette séquence ou en segmentant cette séquence, dès lors que cette modification et/ou supression ou délétion d'un fragment ne modifie pas les propriétés

fonctionnelles de canal potassium du type TWIK-1, de la protéine en résultant.

Une protéine constituant un canal potassium du type TWIK-1 est utile pour la fabrication de médicaments destinés à traiter ou prévenir des maladies impliquant un dysfonctionnement des canaux potassium.

Des anticorps poly ou mono-clonaux dirigés contre une protéine constituant un canal potassium du type TWIK-1 peuvent être préparés par les méthodes classiques décrites dans la littérature.

Ces anticorps sont utiles pour rechercher la présence de canaux potassium de la famille de TWIK-1 dans différentes tissus humains ou naimaux, mais ils peuvent aussi trouver des applications dans le domaine thérapeutique pour inhiber ou activer *in vivo*, grâce à leur spécificité, les canaux potassium du type TWIK-1.

D'autres avantages et caractéristiques de l'invention apparaîtront à la lecture des exemples qui suivent donnés à titre non limitatifs et concernant le clonage et l'expression de TWIK-1.

Identification de la séquence HSC3AH031 EST et analyse de l'ARN.

Les domaines P des canaux clonés ont été utilisés pour rechercher des homolhues dans des bases de données du NCBI (National Center of Biotechnology) en mettant en oeuvre le programme d'alignement de séquences tBLASTn. La traduction d'une séquence EST (HSC3AH031, numéro d'accès Genbank : F12504) présentait une similarité de séquence significative (P = 1,2 x 10⁻³) avec le second domaine P d'un canal K⁺ de levure. Cette séquence de 298 pb a été originellement obtenue à partir d'une banque d'ADNc de cerveau humain dans le cadre du

programme d'ADNc Genexpress (Auffray, C. et al., 1995, C. R. Acad. Sci., III, Sci. Vie, 318, 263-272). Un fragment d'ADN de 255 pb correspondant à HSC3AH031 a été amplifié par PCR à partir d'ADNc dérivés de poly(A)⁺ de cerveau humain et sous-cloné dans pBluescript (Stratagene) pour donner pBS-HSC3A.

Pour l'analyse d'ARN, un Nothern blot de tissus humains multiples (Clontech) a été criblé avec l'insert de pBS-HSCA marqué au $P^{3\,2}$ dans 50 % de formamide, 5 x SSPE (0,9 M NaCl ; 50 mM phosphate de sodium ; pH 7,4 ; 5 mM EDTA), 0,1 % SDS, 5 x Denhardts, 20 mM phosphate de potassium, pH 6,5 et 250 μ g d'ADN de sperme de saumon dénaturé à 55 °C pendant 18 heures. Les blots ont été lavés jusqu'à une stringence finale de 0,1 SSC (3 M NaCl ; 0,3 M citrate de sodium ; pH 7,0), 0,3 % SDS à 65 °C.

Isolement du clone d'ADNC codant TWIK-1.

Une banque d'ADNc oligo(dT) issu d'ARN poly(A) + isolés de rein d'humain adulte a été criblée avec l'insert de pBS-HSCA marqué au P^{32} . Les filtres ont été hybridés dans 50 % formamide, 5 x SSC, 4 X Denhardt, 0,1 % SDS et 100 μ g d'ADN de sperme de saumon dénaturé à 50 °C pendant 18 heures. Quatre cloes dhybridation positive ont été isolés d'environ 5 x 10^5 clones. Les phages λ ZAPII contenant les inserts d'ADNc ont été convertis en plasmides d'ADNc (Stratagene). Les inserts d'ADNc ont été caractérisés en analyse par des enzymes de restriction et par séquençage total ou partiel d'ADN sur les deux brins par la méthode des nucléotide didéoxy mettant en oeuvre un séquenceur automatique (Applied Biosystems 373A).

Mutations, synthèse d'ARNc et injection d'oocyte.

séquence codante de TWIK-1 a été La amplifiée en utilisant une ADN polymerase à faible taux d'erreur (Pwo DNA pol, Boehringer) et sous-clonée dans le plasmide pEXO pour donner le pEXO-TWIK-1. mutations ont été réalisées en amplifiant le plasmide pEXO-TWIK-1 en entier avec un kit PCR d'extension et deux amorces (Boehringer) hautement fidèle adjacentes. L'un d'entre-eux a introduit une mutation ponctuelle dans la séquence codante de TWIK-1 changant le codon de la Thr 161 en un codon pour l'alanine. Le produit de la PCR a été linéarisé par l'enzyme BamHI et les ARNc ont été synthétisés en utilisant une T7 ARN polymérase (Stratagene). La préparation des oocytes de X. laevis et l'injection d'ARNC ont été réalisées comme décrit dans la littérature (Guillemare, E. et al., 1992, Biochemistry, 31, 12463-12468).

Mesures électrophysiologiques.

Dans une chambre à perfusion de 0,3 ml, un seul oocytea été empalé sur deux micro-électrodes de verre standards (0,5 - 2,0 MW) chargées avec 3 M KCl et maintenues sous voltage-clamp avec un amplificateur Dagan TEV200. La solution du bain contenait 98 mM KCl, 1,8 mM CaCl₂, 2 mM MgCl₂ et 5 mM HEPES à pH 7,4 avec KOH. La stimulation de la préparation, l'acquisition des données et les analyses ont été réalisées avec le logiciel pClamp (Axon Instruments, USA).

Pour les expériences de patch-clamp, les oocytes ont été débarassés de leur membrane vitelline comme décrit dans la littérature (Duprat, F. et al., 1995, Biochem. Biophys. Res. Commun., 212, 657-663) et placés dans une solution de bain contenant 140 mM KCl, 1,8 mM CaCl₂, 2 mM MgCl₂ et 5 mM HEPES à pH 7,4 avec KOH. Les pipettes ont été remplies avec une solution forte de K+ (40 mM KCL, 100 mM de sulphonate méthane de

potassium, 1,8 mM CaCl₂, 2 mM MgCl₂ et 5 mM HEPES ajusté à pH 7,4 avec KOH). 100 µM de GdCl₃ ont été ajoutés à la solution de pipette pour inhiber l'action des canaux activés. Les patch "inside-out" ont été perfusés avec une solution contenant 140 mM KCL, 10 mM CaCl₂, 5 mM HEPES ajusté à pH 7,2 avec KOH et 5 mM EGTA ajoutés journellement. Les signaux de canal unique ont été filtrés à 3,5 kHz et analysés avec le programme Biopatch (Bio-Logic, Grnoble, France)

LISTE DE SÉQUENCES.

INFORMATION CONCERNANT LA SEQ ID NO:1:

INFORMATION CONCERNANT LA SEQ 1D NO:1 :	
I - CARACTRERISTIQUE DE LA SEQUENCE : A) LONGUEUR : B) TYPE : C) NOMBRE DE BRIN : D) CONFIGURATION :	
II - TYPE DE MOLECULE :	
XI - DESCRIPTION DE SEQUENCE : SEQ ID NO:1 :	
GGGCAGGAAG ACGGCGCTGC CCGGAGGAGC GGGGCGGGCG GGCGCGCGGG GGAGCGGGCG	60
GCGGGCGGGA GCCAGGCCCG GGCGGGGCG GGGCGGCGG GGCCAGAAGA GGCGGCGGGC	120
CGCGCTCCGG CCGGTCTGCG GCGTTGGCCT TGGCTTTGGC TTTGGCGGCG GCGGTGGAGA	180
AG ATG CTG CAG TCC CTG GCC GGC AGC TCG TGC GTG CGC CTG GTG GAG CGG Met Leu Gln Ser Leu Ala Gly Ser Ser Cys Val Arg Leu Val Glu Arg 1 5 10 15	230
CAC CGC TCG GCC TGG TGC TTC GGC TTC CTG GTG CTG GGC TAC TTG CTC His Arg Ser Ala Trp Cys Phe Gly Phe Leu Val Leu Gly Tyr Leu Leu 20 25 30	278
TAC CTG GTC TTC GGC GCA GTG GTC TTC TCC TCG GTG GAG CTG CCC TAT Tyr Leu Val Phe Gly Ala Val Val Phe Ser Ser Val Glu Leu Pro Tyr 35 40 45	326
GAG GAC CTG CTG CGC CAG GAG CTG CGC AAG CTG AAG CGA CGC TTC TTG Glu Asp Leu Leu Arg Gln Glu Leu Arg Lys Leu Lys Arg Arg Phe Leu 50 55 60	374
GAG GAG CAC GAG TGC CTG TCT GAG CAG CAG CTG GAG CAG TTC CTG GGC Glu Glu His Glu Cys Leu Ser Glu Gln Gln Leu Glu Gln Phe Leu Gly 65 70 75 80	422
CGG GTG CTG GAG GCC AGC AAC TAC GGC GTG TCG GTG CTC AGC AAC GCC Arg Val Leu Glu Ala Ser Asn Tyr Gly Val Ser Val Leu Ser Asn Ala 85	470
TCG GGC AAC TGG AAC TGG GAC TTC ACC TCC GCG CTC TTC TTC GCC AGC Ser Gly Asn Trp Asn Trp Asp Phe Thr Ser Ala Leu Phe Phe Ala Ser 100 105 110	518
ACC GTG CTC TCC ACC ACA GGT TAT GGC CAC ACC GTG CCC TTG TCA GAT Thr Val Leu Ser Thr Thr Gly Tyr Gly His Thr Val Pro Leu Ser Asp 115 120 125	566
GGA GGT AAG GCC TTC TGC ATC ATC TAC TCC GTC ATT GGC ATT CCC TTC Gly Gly Lys Ala Phe Cys Ile Ile Tyr Ser Val Ile Gly Ile Pro Phe 130 135 140	614

		CTG Leu														662
		AGG Arg														710
		GTG Val														758
		TTC Phe 195														806
		AAC Asn														854
		GGC Gly														902
		GAG Glu														950
		GCC Ala														998
		AAA Lys 275														1046
		GTG Val														1094
ACA Thr 305	Asp	CAG Gln	GCA Ala	Ala	Gly	Met	Lys	Glu	GAC Asp	Gln	Lys	CAA Gln	AAT Asn	GAG Glu	CCT Pro 320	1142
TTT Phe	GTG Val	GCC Ala	ACC Thr	CAG Gln 325	TCA Ser	TCT Ser	GCC Ala	TGC Cys	GTG Val 330	GAT Asp	GGC Gly	CCT Pro	GCA Ala	AAC Asn	CAT His 336	1190
TGA *	GCGI	'AGGA	TT T	'GTTG	CATT	'A TG	CTAG	AGCA	CCA	.GGGT	CAG	GGTG	CAAG	GA		1243
AGAG	GCTI	'AA G	TATG	TTCA	т тл	TATT	'CAGA	ATC	CAAA	AGC	GAAA	ATTA	TG I	'CAC'I	TTAAG	1303
AAAT	'AGCT	'AC I	GTTT	GCAA	T GI	CTTA	TTAA	AAA	ACAA	CAA	AAAA	AGAC	AC A	TGGA	ACAAA	1363
GAAG	CTGT	GA C	CCCA	.GCAG	G AT	GTCT	'ААТА	TGT	GAGG	AAA	TGAG	ATGI	CC A	CCTA	LAAATT	1423

CATATGTGAC AAAATTATCT	CGACCTTACA	TAGGAGGAGA	ATACTTGAAG	CAGTATGCTG	1483
CTGTGGTTAG AAGCAGATTT	TATACTTTTA	ACTGGAAACT	TTGGGGTTTG	CATTTAGATC	1543
ATTTAGCTGA TGGCTAAATA	GCAAAATTTA	TATTTAGAAG	САААААААА	AAGCATAGAG	1603
ATGTGTTTTA TAAATAGGTT TTTTGGAGAA TCTAAGTCAA					1663 1723
CATATAAAGT ATAAATATGT	TTATATTCTG	TACATATGGT	TTAGGTCACC	AGATCCTAGT	1783
GTAGTTCTGA AACTAAGACT	ATAGATATTT	TGTTTCTTTT	GATTTCTCTT	TATACTAAAG	1843
AATCCAGAGT TGCTACAATA	AAATAAGGGG	ААТААТААА	ААААААААА	A	1894

INFORMATION CONCERNANT LA SEO ID NO :2

- I CARACTRERISTIQUE DE LA SEQUENCE :
- A) LONGUEUR:
- B) TYPE :
- C) NOMBRE DE BRIN :
- D) CONFIGURATION:
- II TYPE DE MOLECULE :
- XI DESCRIPTION DE LA SEQUENCE : SEQ ID NO:2 :
- Met Leu Gln Ser Leu Ala Gly Ser Ser Cys Val Arg Leu Val Glu Arg 1 5 10 15
- His Arg Ser Ala Trp Cys Phe Gly Phe Leu Val Leu Gly Tyr Leu Leu 20 _____ 25 ____ 30
- Tyr Leu Val Phe Gly Ala Val Val Phe Ser Ser Val Glu Leu Pro Tyr 35 40 45
- Glu Asp Leu Leu Arg Gln Glu Leu Arg Lys Leu Lys Arg Arg Phe Leu 50 55 60
- Glu Glu His Glu Cys Leu Ser Glu Gln Gln Leu Glu Gln Phe Leu Gly 65 70 75 80
- Arg Val Leu Glu Ala Ser Asn Tyr Gly Val Ser Val Leu Ser Asn Ala 85 90 95
- Ser Gly Asn Trp Asn Trp Asp Phe Thr Ser Ala Leu Phe Phe Ala Ser 100 105 110
- Thr Val Leu Ser Thr Thr Gly Tyr Gly His Thr Val Pro Leu Ser Asp 115 120 125
- Gly Lys Ala Phe Cys Ile Ile Tyr Ser Val Ile Gly Ile Pro Phe 130 135 140
- Thr Leu Leu Phe Leu Thr Ala Val Val Gln Arg Ile Thr Val His Val
 145 150 155 160

Thr Arg Arg Pro Val Leu Tyr Phe His Ile Arg Trp Gly Phe Ser Lys Gln Val Val Ala Ile Val His Ala Val Leu Leu Gly Phe Val Thr Val 185 Ser Cys Phe Phe Phe Ile Pro Ala Ala Val Phe Ser Val Leu Glu Asp Asp Trp Asn Phe Leu Glu Ser Phe Tyr Phe Cys Phe Ile Ser Leu Ser 210 Thr Ile Gly Leu Gly Asp Tyr Val Pro Gly Glu Gly Tyr Asn Gln Lys 230 Phe Arg Glu Leu Tyr Lys Ile Gly Ile Thr Cys Tyr Leu Leu Gly 245 250 Leu Ile Ala Met Leu Val Val Leu Glu Thr Phe Cys Glu Leu His Glu 265 Leu Lys Lys Phe Arg Lys Met Phe Tyr Val Lys Lys Asp Lys Asp Glu 280 285 Asp Gln Val His Ile Ile Glu His Asp Gln Leu Ser Phe Ser Ser Ile Thr Asp Gln Ala Ala Gly Met Lys Glu Asp Gln Lys Gln Asn Glu Pro 320 Phe Val Ala Thr Gln Ser Ser Ala Cys Val Asp Gly Pro Ala Asn His 325 330

REVENDICATIONS

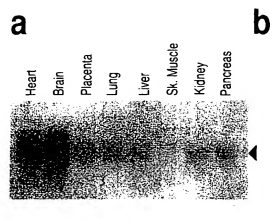
- 1) Molécule d'acide nucléique isolée et purifiée codant pour une protéine constituant un canal potassium présentant des propriétés et une structure du type de celles du canal TWIK-1.
- 2) Molécule d'acide nucléique isolée et purifiée codant pour une protéine constituant un canal potassium, caractérisée en ce quelle code pour la protéine dont la séquence en acides aminés est représentée dans la liste de séquence en annexe sous le numéro SEQ ID NO:2 ou un dérivé fonctionnellement équivalent de cette séquence.
- 3) Molécule d'acide nucléique selon la revendication 2, dont la séquence est représentée dans la liste de séquence en annexe sous le numéro SEQ ID NO:1.
- 4) Vecteur comprenant une molécule d'acide nucléique selon l'une quelconque des revendications 1 à 3.
- 5) Procédé de production d'une protéine constituant un canal potassium présentant des propriétés et une structure du type de celles du canal TWIK-1 consistant:
- à transférer une molécule d'acide nucléique selon l'une quelconque des revendications 1 à 3 ou un vecteur selon la revendication 4, dans un hôte cellulaire,
- à cultiver l'hôte cellulaire obtenu à l'étape précédente dans des conditions permettant la production de canaux potassium présentant les propriétés de TWIK-1,
- à isoler, par tous moyens appropriés les protéines constituant des canaux potassium présentant des

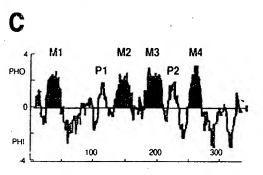
propriétés et une structure du type de celles du canal TWIK-1.

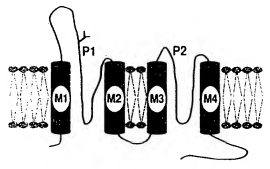
- 6) Procédé d'expression d'un canal potassium présentant des propriétés et une structure du type de celles du canal TWIK-1 consistant :
- à transférer une molécule d'acide nucléique selon l'une quelconque des revendications 1 à 3 ou un vecteur selon la revendication 4, dans un höte cellulaire,
- à cultiver l'hôte cellulaire obtenu à l'étape précédente dans des conditions permettant l'expression de canaux potassium présentant des propriétés et une structure du type de celles du canal TWIK-1.
- 7) Procédé selon l'une quelconque des revendications 5 et 6, caractérisé en ce que l'hôte cellulaire est choisi parmi les procaryotes ou les eucaryotes et notamment parmi les bactéries, les levures, les cellules de mammifères, de plantes ou d'insectes.
- 8) Cellule exprimant des canaux potassium présentant des propriétés et une structure du type de celles du canal TWIK-1 obtenue par le procédé selon les revendications 6 ou 7.
- 9) Procédé de criblage de substances capables de moduler l'activité des canaux potassium du type du canal TWIK-1, caractérisé en ce que :
- l'on met en contact des quantités variables d'une substance à tester avec des cellules expimant des canaux potassium présentant des propriétés et une structure du type de celles du canal TWIK-1 selon la revendication 8 , puis

- l'on mesure, par tous moyens appropriés, les effets éventuels de ladite substance sur les courants des canaux potassium présentant des propriétés et une structure du type de celles du canal TWIK-1.
- 10) Composition pharmaceutique pour compenser une déficience des canaux potassium au niveau de un ou plusieurs tissus, caractérisée en en ce quelle comprend des molécules d'acide nucléique selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, ou un vecteur selon la revendication 4, ou encore des cellules selon la revendication 8.
- 11) Protéine isolée et purifiée constituant un canal potassium présentant des propriétés et une structure du type de celles du canal TWIK-1.
- 12) Protéine selon la revendication 11 dont la séquence en acides aminés est représentée dans la liste de séquence en annexe sous le numéro SEQ ID NO:2, ou un dérivé fonctionnellement équivalent de cette séquence.
- 13) Composition pharmaceutique pour compenser une déficience des canaux potassium au niveau de un ou plusieurs tissus, caractérisée en en ce quelle comprend une protéine selon l'une quelconque des revendications 11 et 12.
- 14) Anticorps monoclonal ou polyclonal dirigé contre une protéine selon l'une quelconque des revendications 11 et 12.

PL. 1/7







											agge	ccgg	gcgg	gggc	9 999	gcgg	cggg	ggagc	;
aaga	aggc	ååcå	ggcc	gcgc	tecg	dccá:	gtct	gcgg.	cgtt	ggcc	ttgg	cttt	ggcti	ttqq	cggc	ggcg	gtgg	agaaq	,
ATG	CTG	CAG	TCC	CTG	GCC	GGC	AGC	TCG	TGC	GTG	CGC	CTG	GTG	GAG	CGG	CAC	CGC	TCG	
M	L	Q	s	Ļ	A	G	s	s	c	v	R	L	v	E	R	H	R	s	
GCC	TGG	TGC	TTC	GGC	TTC	CTG		CTG	GGC	TAC	TTG	CTC	TAC	CTG	GTC	TTC	GGC	GCA	:
Α	W	<u>C</u>	F	G	F	L	<u>v</u> _	<u> </u>	G	Y	L	<u>i</u>	Y	L	<u>v</u>	<u> </u>	G	<u> </u>	
GTG	GTC	TTC	TCC	TCG	GTG	GAG	CTG	ccc	TAT	GAG		CTG	CTG	CGC	CAG	GAG	CTG	CGC	:
V	v_	F	s	<u>. s</u>	v	E	L	F	Ÿ	E	Ð	L	L	R	Q	E	L	Ŗ	
AAG	CTG	AAG	CGA	CGC			GAG					CTG			CAG	CAG	CTG		2
K	L	K	R	R	F	L	E	E	H	£	С	L	S	E	Q	c	L	£	
CAG	TTC	CTG	GGC	CGG	GTG	CTG	GAG	GCC	AGC	AAC	TAC	GGC	GTG	TCG	GTG	CTC	AGC		2
Q	F	L	G	R	٧	L	E	A	s	N	Y	G	v	S	٧	I.	s	20	
CC	TCG	GGC	AAC	TGG	AAC	TGG	GAC	TTC	ACC	TCC	GCG	CTC	TTC	TTC	GCC	AGC	ACC	GTG	3
A	s	G	N	W	N	W	D	F	T	S	Α	Ŀ	F	F	<u>A</u>	S	T	<u> </u>	1
TC	TCC	ACC	ACA	GGT	TAT	GGC	CAC	ACC	GTG	ccc	TTG	TCA	GAT	GGA	GCT	AA.G	GCC	TTC	3
L	S	Т	T	G	Y	G	н	T	v	P	L	S	Ð	G	G	ĸ	. λ	F	2
GC	ATC	ATC	TAC	TCC	GTC	TTA	GGC	ATT	ccc	77C	ACC	CTC	CTG	TTC	CTG	ACG	GCT	GTG	4
С	1	<u> </u>	Υ.	S		_ I_	G	<u> I</u>	F	F	<u>.</u>	<u>.</u>	<u>. i </u>	F	L	T	A	v	1
TC	CAG	CGC	ATC	ACC	GTG	CAC	GTC	ACC	CGC	AGG	CCG	GTC	CTC	TAC	TTC	CAC	ATC	CGC	5
V	Q	R	Ţ	T	v	Ĥ	v	T	R	R	F	Ÿ	L	Y	F	Ħ	1	R	-
GG	GGC	TTC	TCC	ÄÄĢ	CAG	GTG	GTG	GCC	ATC	GTC	CAT	ccc	GTG	CTC	CTT	GCG	TTT	GTC	3
W	Ġ	F	s	К	Q	Lv_	V	<u> </u>	1	V	ĥ	A	٧	L	L	G	F	<u>v</u>	3
CT	GTG	TCC	TGC	TTC	TTC	TTC	ATC	CCG	GCC	GCT	GTC	:::c	TCA	GTC	ĈŦĠ	GAG	GAT	GAC	4
T	<u>v</u>	S	C	F	F	F	I	P	A	Α	V	F	5	v	L	£	D	ס	2
`GG	AAC	TTC	CTG	GAA	TCC	TTT	TAT	TTT	TGT	TTT	ATT	TCC	CTG	AGC	ACC	ATT	GGC	CTG	ć
W	N	F	L	E	S	F	Y	F	c	F	1	S	L	s	T	. 1	G	i.	2
GG	GAT	TAT	GTG	CCT	GGG	GAA	GGC	TAC	AAT	CAA	AAA	TTC	AGA	GAG	CTC	TAT	AAG	TTA	7
G	D	Y	v	₽	G	E	G	¥.	_N	Q	ĸ	F	7.	Ξ	L.	Ÿ	к	1	7
				TAC						_						CTG		ACC	-
<u>G</u>	<u> </u>	<u>T</u>	<u> </u>	Y_	L	<u>L</u>	L	G	<u> </u>	Ţ.	. A.	×	<u> </u>	_ <u>v</u> _		_ L	E	T_	2
TC	- 1			CAT															5
F_	لے	Ė	L	H	E	L	K	ĸ	F	Ř	ĸ	М	?	γ	v	K	ĸ	5	ž
AG.	GAC	GAG	GAT	CAG	GTG	CAC	ATC	ATA	GAG	CAT	GAC	A.A.O	CTG	TCC	TTC	TCC	7CG	A T€	ي
K	D	E	D	Q	v	н	I	1	E	H	D	Q	I.	s	F	s	s	ī	3
				GCT						CAG							GTG	GCC	9
т	D	Q	A	A	G	M	K	E	D	Q	ķ	Ç	N	E	₽	F	v	A	3
				GCC									TGA	qcq	tagg	att	gtts	catt	
T	Q taga	S	S CAGO	A	C	V	D	G	P	A AOTA	N TO:T	H		tcar	aato	CAA	.aacc	saaa	3
-		-				-				-	-							aaaç	
	tgtç	acco	cago	agga	tgto	taat	atgt	gagg	aaat	gaga	tçt	caco	taaa	atto	atat	gtga	caaa	atta	12
																		aact	
ctc																			1.4
ctc	cate																		14
ctc gaa aag	cata	gaga	tgtç	jttt	ataa	atag	gttt	atgt	gtac	tggt	ttç	atgt	acco	acco	aaaa	tgat	tatt	tttg	

PL. 2/7

a h		TWIK-1 P1 TWIK-1 P2 TOK1 P2 TOK1 P1 Slo Shaker Shab Shal Shaw KAT1 AKT1 eag ROMK1 IRK1 GIRK1	YFNCIYE YGNALYE YWTCVYE IPDAF IPEAFW IPLALY YVTALY YVTALY YVTALY YVTALY YVTALY YVTALY YVTALY	14 ASTVLST CFTSLST CFTSLST CFTSLST CTVSLLT CTVSLLT AVTMTT AGLTVTT AGLTVTT AGLTVTT AGLTVTT AGLTVTT AGLTVTT AGLTVTT AGLTVTT AGGTT AGGT	IGYGDYAP VGIGDIGE VGYGDMTP VGYGDMCF VGYGDMAP IGYGDFHA VGYGDFHA VGYGDFHA VGYGDFHA VGYGDFHA	KIGAG KSVGA ETVLG VGFWG ETAAG KTVLG ENTKE VNTKE
TWIK-1 f1 7 c8 M110-2 TWIK-1	1 1 1	MLQSILÄGSS MYTDEGEYS MTVSMEENS! LINL <u>W</u> FSAVY	OVRĽVE SDTDHGGSTM (IQMESÄTSKI VESSVELEVEI	- ŘHRŠÁWCF - ŘMSPNÍRONF ŘEVAŤDRSLL	GË RONVNVVČC NKÝHLGPŘAL LRK LK RR FL E	LVLGY SAATTL HTGLVLSC
f17c8 M110-2 TWIK-1 f17c8 M110-2			•	LRQE KRREKAIRE EKIRAEMKSK KIRAEMKSK KNAHAREYFF		
TWIK-1 f1 7 c 8 M1 1 0 - 2			SYGHTYPESDO SYGSEXPHSE SYGYEFPVSA	GRAFCII YS CRYLTIF YS YGR - MCDIAYA		
TWIK-1 f17c8 M110-2 TWIK-1 f17c8 M110-2				RHIRMGESKOV PKLS-ONPENA 	P2	
TWIK-1 (17c8 M110-2	239 254 253 278	QKFRELYKI LV DMNVI	GITCYLELGL WFSGYCMLFL HMVLFLAVGV	IANIIVVLETFO IŠDVLSNOIFY ILVTĖTLDIVA	FCQ-RVRYFF	KFR HILARKIL HYMGRHVG
f17c8 M110-2 TWIK-1 f17c8 M110-2	295 294 315	ORONEPEVA	.	OVHITEHDOL- HEPIINSQCMI OGLVSGVGOL- 	CVDGPENH	

Fig. 3

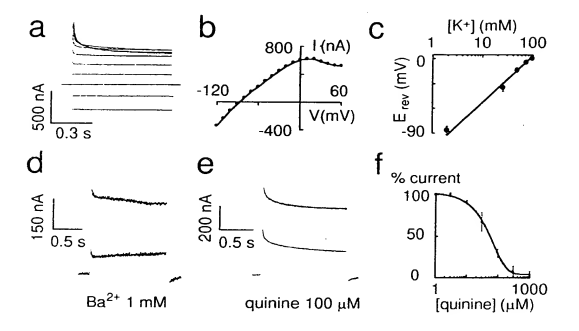
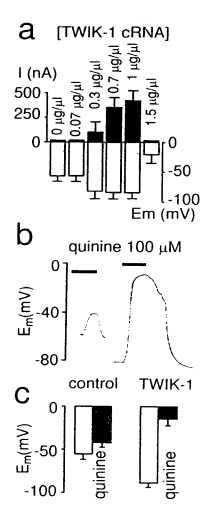
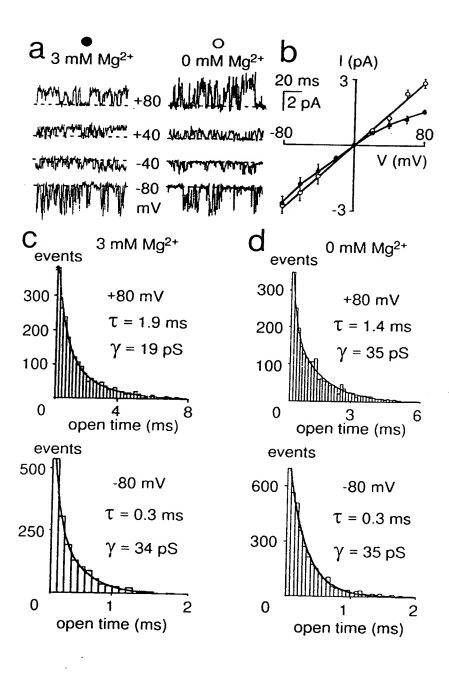


Fig. 4

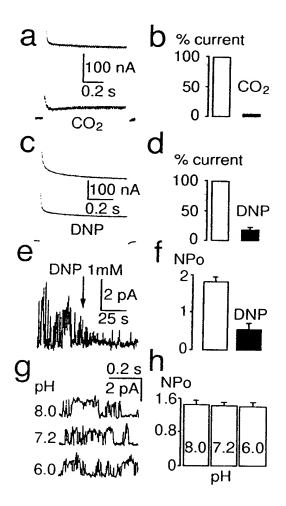


PL. 5/7

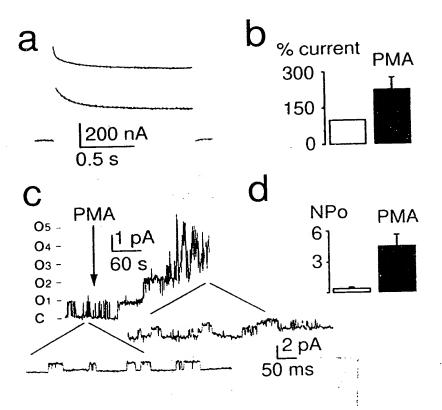


PL. 6/7

Fig. 6



PL. 7/7





articles L.612-14, L.612-17 et R.612-53 à 69 du code de la propriété intellectuelle

OBJET DU RAPPORT DE RECHERCHE

Après l'accomplissement de la procédure prévue par les textes rappelés ci-dessus, le brevet est délivré. L'Institut National de la Propriété Industrielle n'est pas habilité, sauf dans le cas d'absence **manifeste** de nouveauté, à en refuser la délivrance. La validité d'un brevet relève exclusivement de l'appréciation des tribunaux.

L'I.N.P.I. doit toutefois annexer à chaque brevet un "RAPPORT DE RECHERCHE" citant les éléments de l'état de la technique qui peuvent être pris en considération pour apprécier la brevetabilité de l'invention. Ce rapport porte sur les revendications figurant au brevet qui définissent l'objet de l'invention et délimitent l'étendue de la protection.

Après délivrance, l'I.N.P.I. peut, à la requête de toute personne intéressée, formuler un "AVIS DOCUMENTAIRE" sur la base des documents cités dans ce rapport de recherche et de tout autre document que le requérant souhaite voir prendre en considération.

CONDITIONS D'ÉTABLISSEMENT DU PRÉSENT RAPPORT DE RECHERCHE

	Le demandeur a présenté des observations en réponse au rapport de recherche préliminaire.
凶	Le demandeur a maintenu les revendications.
	Le demandeur a modifié les revendications.
	Le demandeur a modifié la description pour en éliminer les éléments qui n' étaient plus en concordance avec les nouvelles revendications.
	Les tiers ont présenté des observations après publication du rapport de recherche préliminaire.
	Un rapport de recherche préliminaire complémentaire a été établi.
Doci	JMENTS CITÉS DANS LE PRÉSENT RAPPORT DE RECHERCHE
échéar	La répartition des documents entre les rubriques 1, 2 et 3 tient compte, le cas it, des revendications déposées en dernier lieu et/ou des observations présentées.
	Les documents énumérés à la rubrique 1 ci-après sont susceptibles d'être pris en considération pour apprécier la brevetabilité de l'invention.
×	Les documents énumérés à la rubrique 2 ci-après illustrent l'arrière-plan technologique général.
Ш	Les documents énumérés à la rubrique 3 ci-après ont été cités en cours de procédure, mais leur pertinence dépend de la validité des priorités revendiquées.

N° de publication :

Référence des docu (avec indication, le cas échéant, de			Revendications d brevet concernée
NEAN	IT		
	AT DE LA TECHNIQUE I N TECHNOLOGIQUE GE		
NATURE, AUG 24 1995, 376 (6542) P690-5, E	NGLAND, XP002017567	KETCHUM KA	A ET AL
NATURE, SEP 15 1994, 371 (6494) P243-6, EN	NGLAND, XP002017568 L	LU Z ET AL	
WO-A-95 21943 (OREGON STATE) 17 Août 19	995		•
WO-A-94 28131 (CALIFORNIA INST OF TECH	IN) 8 Décembre 1994		
3. ELEMENTS DE L'ETAT DI DEPEND DE L	E LA TECHNIQUE DONT A VALIDITE DES PRIORI		ENCE
	A VALIDITE DES PRIORI ments		Revendications d
DEPEND DE L Référence des docu	A VALIDITE DES PRIORI ments s parties pertinentes)		Revendications de brevet concernées
DEPEND DE L Référence des docu (avec indication, le cas échéant, des	A VALIDITE DES PRIORI ments s parties pertinentes)		Revendications d

THIS PAGE BLANK (USPTG)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
A FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☑ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USETTE